

Two-component preparation

Publication number: EP1402873

Publication date: 2004-03-31

Inventor: SCHAUB MATTHIAS DR (DE); NEHREN KLAUS (DE);
FRECKMANN MICHAEL (DE); URBAS HOLGER (DE)

Applicant: HERAEUS KULZER GMBH & CO KG (DE)

Classification:

- **international:** **A61K6/10; A61K6/10;** (IPC1-7): A61K6/10

- **european:** A61K6/10

Application number: EP20030020305 20030909

Priority number(s): DE20021044693 20020924

Also published as:



US7053135 (B2)



US2004146713 (A1)



JP2004115798 (A)

DE10244693 (A1)

Cited documents:



WO0179328



EP1226808



EP0269819

EP0901785

EP1081191

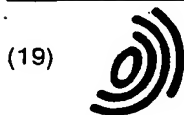
more >>

Report a data error here

Abstract of **EP1402873**

Two-part system that cures to an elastomeric material at room temperature comprises a base component containing a silane-functionalized polyether and an antacid compound, and a catalyst component containing an acid.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 1 402 873 A1**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag:
31.03.2004 Patentblatt 2004/14

(51) Int Cl.7: **A61K 6/10**

(21) Anmeldenummer: **03020305.3**

(22) Anmeldetag: **09.09.2003**

(84) Benannte Vertragsstaaten:
**AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR
HU IE IT LI LU MC NL PT RO SE SI SK TR**
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK

- **Nehren, Klaus**
41539 Dormagen (DE)
- **Freckmann, Michael**
50769 Köln (DE)
- **Urbas, Holger**
47829 Krefeld (DE)

(30) Priorität: **24.09.2002 DE 10244693**

(71) Anmelder: **Heraeus Kulzer GmbH & Co.KG**
63450 Hanau (DE)

(74) Vertreter: **Kühn, Hans-Christian**
Heraeus Holding GmbH,
Stabsstelle Schutzrechte,
Heraeusstrasse 12-14
63450 Hanau (DE)

(72) Erfinder:
• **Schaub, Matthias, Dr.**
40593 Düsseldorf (DE)

(54) **Zweikomponentige Zubereitung**

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft zweikomponentige Zubereitungen auf der Basis silanfunktionalisierter Polyetherderivate, die nach Mischung von einer silan-funktionalisierte Polyetherderivate enthaltenden

Basis-Komponente mit einer organische oder anorganische Säure enthaltenden Katalysatorkomponente zu einem elastomeren Produkt aushärten.

EP 1 402 873 A1

Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft zweikomponentige Zubereitungen, insbesondere zur dentalen Abformung, sowie deren Verwendung.

[0002] Unterschiedliche Arten an Zubereitungen zur dentalen Abformung sind an sich bekannt (siehe R.G. Craig, Restorative Dental Materials, The C.V. Mosby-Comp. St. Louis, Toronto, London, 1980, S. 1979 ff). An derartige Materialien werden insgesamt sehr hohe Anforderungen gestellt (vgl. K. Eichner, Zahnärztliche Werkstoffe und ihre Verarbeitung, Bd. 1, A. Hüthig Verlag, Heidelberg, 4. Auflage, 1981, S. 45 ff):

1. Angenehmer Geruch, Geschmack und ästhetisches Aussehen.
2. Die Massen dürfen keine toxischen oder irritierenden Bestandteile enthalten.
3. Die Massen müssen eine mehrmonatige Lagerstabilität aufweisen.
4. Die Massen müssen wirtschaftlich herstellbar sein und eine präzise Abformung ergeben.
5. Die Massen müssen leicht zu handhaben sein.
6. Die Härtungscharakteristik muss den klinischen Erfordernissen entsprechen.
7. Die ausgehärteten Massen müssen elastisch sein und dürfen sich nicht unter Zugbeanspruchung bleibend verformen.
8. Die ausgehärteten Massen müssen eine ausreichende Druckfestigkeit besitzen und dürfen nicht brechen.
9. Die ausgehärteten Massen müssen bei Raumtemperatur und normaler Luftfeuchtigkeit solange dimensionsstabil sein, dass in angemessener Zeit exakte Gipsabdrücke hergestellt werden können.
10. Die ausgehärteten Massen dürfen keine Gipsschädigung hervorrufen und müssen mit anderen Abformmassen kompatibel sein.

[0003] Aus der Gruppe der verschiedenen Materialien sind elastomere Abformmaterialien besonders vorteilhaft, u. a. auch aufgrund der gegenüber den nicht elastomeren Abformmaterialien vorteilhaften anwendungstechnischen und mechanischen Eigenschaften.

[0004] In der Regel liegen diese elastomeren Abformmaterialien vor der "Abbindung" (d. h., Formung der elastomeren Struktur) als Pasten vor, die in der Regel aus zwei Komponenten (häufig als Basispaste und Katalysator- oder Härterpaste bezeichnet) bestehen und zu dem Elastomer nach Vermischen abbinden (vernetzen).

[0005] Es sind verschiedene Arten von elastomeren Abformmaterialien bekannt, wie z. B. Elastomere mit Polysiloxankettenstruktur, die durch Kondensationsreaktion von hydroxyfunktionellen Polysiloxanen mit Alkoxysilan-Vernetzern abbinden (sogenannte C-Silicone) oder additionsvernetzende Polysiloxane (sogenannte A-Silicone), die durch eine Hydrosilierungsreaktion von Vinylgruppen an einem polydiorganylgruppenhaltigen Polymer (Vinylpolymere) mit einem SiH-Gruppen enthaltenden Polydiorganosiloxan (SiH-Vernetzer) miteinander reagieren und dadurch ein Elastomer formen.

[0006] Elastomere Abformmassen auf Basis von Polyetherderivaten sind im Dentalbereich ebenfalls seit langem bekannt, wie z. B. die häufig verwendeten Aziridinopolyether (z. B. in DE-B-17 45 810 beschrieben) oder additionsvernetzende Polyethermaterialien, wie sie z. B. in DE-A1-37 41 575 bzw. DE-A1-38 38 587 beschrieben sind. Polyetherabformmaterialien mit Acrylat- bzw. Methacrylatgruppen, sind z. B. aus EP 0 173 085 bekannt.

[0007] Dentale Abformmassen auf Basis silanfunktionalisierter Polyetherderivate sind ebenfalls bekannt. EP 0 269 819 B1 beschreibt die Verwendung von Abmischungen enthaltend Ether-, Urethan- und Harnstoffgruppen enthaltende Polyadditionsprodukte mit Alkoxysilanendgruppen zur Herstellung von Abform- oder Dubliermassen im Dentalbereich.

[0008] In DE 43 08 024 und DE 44 39 769 werden sehr ähnliche Systeme offenbart, nämlich Kunststoffe mit mindestens einem Silan-, Ether- und Urethangruppen und ggf. Harnstoffgruppen enthaltenden Polyadditionsprodukt mit einer überwiegend linearen Molekülstruktur und überwiegend aliphatisch oder cycloaliphatisch gebundenen Ether oder Urethansegmenten und einem Zahlenmittel der Molmasse im Bereich von 800-20000, mit einem Gehalt an endständig angeordneten Silylgruppen, wobei mindestens eine Ether-Gruppe in mindestens einem der Substituenten am Siliziumatom vorliegt.

[0009] In DE 101 04 079.2-42 werden schließlich Mischungen auf Basis alkoxysilylfunktioneller Polyether mit linearer oder verzweigter Hauptkette als Abform- und Dubliermassen im Dentalbereich beschrieben. Darüber hinaus sind silanfunktionalisierte Polyetherderivate auch als Additive für die Aktivatorkomponenten von kondensationsvernetzende Silikonmassen bekannt. Derartige Systeme sind in DE 198 08 557 beschrieben.

[0010] Abformmassen auf Basis silanfunktionalisierter Polyetherderivate nach dem Stand der Technik enthalten in der Katalysatorkomponente neben Verdünnern, Füllstoffen und weiteren Modifikatoren als katalytisch aktive Komponenten acide Verbindungen und Wasser. Bei Abmischung von Basis und Katalysator erfolgt durch säurekatalysierte Hydrolyse- und Kondensationsreaktionen an den Silanendgruppen eine Vernetzung und damit der Übergang in den elastomeren Zustand. Durch den Gehalt an acider Verbindung und an Wasser in der Katalysatorkomponente lässt sich die Härtungscharakteristik an die klinischen Erfordernisse anpassen.

[0011] Für den Anwender sind dabei die Verarbeitungszeit, also der Zeitraum zwischen Mischende und beginnender Vernetzung (Übergang der Mischung von der plastischen in die elastische Phase, gekennzeichnet durch stark verminderte Fließfähigkeit, Fädenziehen) und die Abbindezeit (Zeitraum zwischen Mischende und Weiterverarbeitbarkeit der aushärtenden Masse z. B. durch Mundentnahme) der Abformmasse wichtige Kenngrößen. In der Regel werden Basis- und Katalysatorkomponente so aufeinander abgestimmt, dass Verarbeitungszeiten im Bereich von 30s bis 3 min eingestellt werden. Die Abbindezeiten liegen in der Regel bei maximal 7 min.

[0012] Praxistaugliche Abformmassen müssen eine mehrmonatige Lagerstabilität aufweisen, d.h. physikalische Eigenschaften, wie z.B. Viskosität, Verarbeitungs- und Abbindezeit dürfen sich in diesem Zeitraum nicht wesentlich ändern. Wünschenswert sind Lagerstabilitäten über einen Zeitraum von 2 bis 3 Jahren.

[0013] Die Abformmassen können bei Lagerung und Transport auch zeitweise erhöhten Temperaturen ausgesetzt sein. Erhöhte Temperaturen reduzieren in der Regel die Lagerstabilität. Erfahrungsgemäß sollten Abformmassen bei einer Lagertemperatur von 60°C zumindest für eine Woche stabil bzw. verarbeitbar bleiben.

[0014] Die silanfunktionalisierte Polyetherderivate enthaltenden Basiskomponenten nach dem Stand der Technik weisen allerdings aufgrund ihrer Empfindlichkeit gegenüber Feuchte und gegenüber aciden Bedingungen den Nachteil eines deutlichen Viskositätsanstiegs bei Lagerung auf. Lagerung bei Raumtemperatur bewirkt innerhalb weniger Monate etwa eine Verdoppelung der Ausgangsviskosität. Dieser Effekt tritt bei erhöhten Temperaturen beschleunigt auf. Lagerung bei 60°C führt in der Regel nach einer Woche zu sehr hochviskosen oder vernetzten Produkten, die nicht mehr verarbeitbar sind.

[0015] Es besteht daher ein Bedarf an Zubereitungen auf Basis silanfunktionalisierter Polyetherderivate, die einerseits nach Abmischung mit aciden Katalysatoren ein praxistaugliches Abbindeverhalten aufweisen (d.h. Verarbeitungszeiten von 0,5 bis 3,5 min bei Raumtemperatur und Abbindezeiten, nach denen eine Mundentnahme möglich ist, von max. 7 min nach Mischbeginn) und andererseits als Einzelkomponente eine gegenüber dem Stand der Technik deutlich verlängerte Lagerstabilität bzw. einen nur geringfügigen Viskositätsanstieg bei zunehmender Lagerdauer aufweisen.

[0016] Aus dem Bereich der feuchtehärtenden Klebe- und Dichtungsmassen sind Systeme bekannt, die ebenfalls auf Basis silanfunktionalisierter Polyetherderivate formuliert werden (z.B. DE 36 29 237). Bei diesen Systemen, besteht in analoger Weise wie bei dentalen Abformmassen die Anforderung nach einer ausreichend langen Haltbarkeitsdauer. Daher ist es häufig sinnvoll, derartige Zubereitungen z.B. gegen eindringende Feuchtigkeit zu stabilisieren, um die Haltbarkeitsdauer (shelf-life) zu erhöhen. Eine solche Verbesserung der Haltbarkeit kann, wie z.B. in WO99/48942 beschrieben, durch den Einsatz von Feuchtigkeits-Stabilisatoren erreicht werden. Demnach eignen sich als Feuchtigkeitsstabilisatoren alle Verbindungen, die mit Wasser unter Bildung einer gegenüber den in der Zubereitung vorliegenden reaktiven Gruppe inerten Gruppe reagieren und hierbei möglichst geringe Veränderungen ihres Molekulargewichts eingehen. Weiterhin muss die Reaktivität der Stabilisatoren gegenüber in die Zubereitung eingedrungener Feuchtigkeit höher sein, als die Reaktivität der Endgruppen des in der Zubereitung vorliegenden silanfunktionalisierten Polyetherderivats. Als Feuchtigkeitsstabilisatoren eignen sich beispielsweise Isocyanate oder Silane, wie z.B. Vinylsilane, Oximsilane oder Benzamidosilane.

[0017] Aus dem Bereich der feuchtehärtenden Klebe- und Dichtungsmassen auf Basis silanfunktionalisierter Polyetherderivate ist weiterhin der Einsatz weiterer Zusatzstoffe, wie z. B. Amine, bekannt. Amine werden dabei als Katalysatoren zur Beschleunigung der Härtungsgeschwindigkeit (s. WO 99/48942, US 6,310,170) eingesetzt.

[0018] Spezielle sterisch gehinderte Amine werden z. B. im Konzentrationsbereich bis 2% als UV-Stabilisatoren (sogenannte Hindered Amine Light Stabilisators bzw. HALS) eingesetzt.

[0019] Für dentale Abformmassen und feuchtehärtende Klebe- und Dichtungsmassen auf Basis silanfunktionalisierter Polyetherderivate ist die Verwendung von verschiedenen Füllstoffen bekannt, wie z.B. Quarzmehl, Cristobalitmehl, Calciumsulfat, Diatomeenerde, Silikate, pyrogenes oder gefälltes Siliciumdioxid, Kreide, Kalkmehl, Zeolithe, Bentonite, Glaskugeln, Glasmehl, Glasfasern und Glasfasernkurzschnitte, Ruß.

[0020] Zur Formulierung von zweikomponentigen säurehärtenden Zubereitungen auf Basis silanfunktionalisierter Polyetherderivate nach dem Stand der Technik werden in der Regel keine antacid wirkenden Füllstoffe oder Additive, wie Kreide, Kalkmehl, Zeolithe, alkalisch reagierende Silikate oder Diatomeenerde eingesetzt, um die Gefahr einer Neutralisation der sauren Katalysatorkomponente und damit eine verzögerte Aushärtung zu vermeiden.

[0021] Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine gegenüber dem Stand der Technik verbesserte Zubereitung zur Verfügung zu stellen.

[0022] Die Aufgabe wird erfindungsgemäß durch eine zweikomponentige, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbildende Zubereitung gelöst, bestehend aus einer Basis-Komponente (A) und einer Säureenthaltenden Katalysator-Komponente (B), wobei

[0023] A mindestens ein silanfunktionalisiertes Polyetherderivat, mindestens eine antacidwirkende Verbindung und gegebenenfalls weitere Zusätze enthält.

[0024] In einer bevorzugten Ausführungsform enthält A 5-95% mindestens des silanfunktionalisierten Polyetherderivates, 0,002 - 15 % der mindestens einen antacidwirkenden Verbindung, 0 - 90% eines inerten Verdünnungsmittels, 0 - 60% weiterer Modifikatoren.

[0025] Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der beschriebenen zweikomponentigen, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindenden Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche zur dentalen Abformung. Dabei erfolgt vorzugsweise dadurch gekennzeichnet, dass die Darbietung der Komponenten (A) und (B) in Tuben, Dosen, Schlauchbeuteln oder Doppelkartuschen.

[0026] Überraschend wurde gefunden, dass Zubereitungen auf Basis silanfunktionalisierter Polyetherderivate, die in der Basis-Komponente (Komponente A) mindestens eine antacid wirkende Verbindung und gegebenenfalls weitere Zusätze enthalten, deutlich verlängerte Haltbarkeitsdauern aufweisen und dabei gleichzeitig praxistaugliche physikalische Eigenschaften, insbesondere auch zum Abbindeverhalten aufweisen können. Die Erfindung ist gerichtet auf eine zweikomponentige Zusammensetzung auf der Basis silanfunktionalisierter Polyetherderivate, die nach Mischung von einer silanfunktionalisierte Polyetherderivate enthaltenden Basis-Komponente (Komponente A) mit einer sauren Katalysatorkomponente (Komponente B) bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Produkt aushärten.

[0027] Insbesondere betrifft die Erfindung solche Zubereitungen auf Basis silan-funktionalisierter Polyetherderivate, die sich nach Mischung mit der Katalysatorkomponente durch anwendungstaugliche Verarbeitungszeiten und Abbindezeiten auszeichnen und dabei als Einzelkomponenten eine lange Haltbarkeitsdauer aufweisen.

[0028] Überraschend konnte festgestellt werden, dass Zubereitungen die antacidwirkende wirkende Verbindungen in den Konzentrationsbereichen enthalten, die zur Verlängerung der Haltbarkeitsdauer geeignet sind, nach Abmischung mit Katalysatorkomponenten noch praxistaugliche Verarbeitungs- und Abbindezeiten aufweisen können.

[0029] Durch Anpassung der Säurekonzentration der Katalysatorkomponente lässt sich die antacidwirkende wirkende Komponente der Basis-Paste in gewissen Konzentrationsbereichen so ausgleichen, dass die anwendungstechnisch gewünschte Verarbeitungs- und Abbindezeit eingestellt werden kann. Umgekehrt lässt sich ebenso die Konzentration der antacidwirkenden wirkenden Komponente in einem gewissen Rahmen so auf die Säurekomponente abstimmen, dass die anwendungstechnisch gewünschte Verarbeitungs- und Abbindezeit eingestellt wird.

[0030] Die antacid wirkenden Verbindung(en) weisen dabei einen Anteil von 0,0001 - 60 %, vorzugsweise von 0,002 - 15 % auf.

[0031] Weiterhin konnte überraschend festgestellt werden, dass durch Zusatz von speziellen antacidwirkenden wirkenden Verbindungen, wie z. B. Aminen, die nach dem Stand der Technik zur Beschleunigung der Härtungsgeschwindigkeit von Zubereitungen mit silanfunktionalisierten Polyetherderivaten eingesetzt werden, eine Verlängerung der Lagerstabilität (durch Verminderung des mit zunehmender Lagerdauer beobachteten Viskositätsanstiegs) erreicht werden kann. Neben Aminen bewirken viele andere antacidwirkende-wirkende Verbindungen, wenn sie Additive zur Basis-Komponente eingesetzt werden ebenfalls eine Verlängerung der Lagerstabilität.

[0032] Die antacid wirkenden Verbindungen werden bevorzugt aus den folgenden Gruppen ausgewählt: Basische oder amphotere Oxide, Hydroxide, Carbonate, Carboxylate, basische organische Verbindungen mit N, As, O, P, S oder Sb als Heteroatom.

[0033] Ebenfalls bevorzugt werden organische Verbindungen mit Isocyanat-, Epoxid-, Carbodiimid oder Aziridin-Gruppen als antacid wirkende Verbindungen eingesetzt.

[0034] Weiterhin ist es bevorzugt, wenn stickstoffhaltige organische Verbindungen als antacidwirkende Verbindungen eingesetzt werden.

[0035] Die erfindungsgemäßen Zubereitungen auf Basis silanfunktionalisierter Polyetherderivate, die zur Abformung z. B. im Dentalbereich eingesetzt werden können, werden in der Regel als zweikomponentige Systeme, bestehend aus einer Komponente A und einer Komponente B formuliert.

[0036] Komponente A enthält als wesentliche Komponente zum Elastomeraufbau ein silanfunktionalisiertes Polyetherderivat oder eine Mischung mehrerer bzgl. Molekulargewicht und/oder chemischer Struktur unterschiedlicher silanfunktionalisierter Polyetherderivate.

[0037] Geeignete silanfunktionalisierte Polyetherderivate sind Polymere, die sich durch die Kombination des Strukturmerkmals der Polyetherkette mit dem Strukturmerkmal einer reaktiven Silan-End- und/oder Silan-Seitengruppe auszeichnen. Diese reaktiven Silan-End- und/oder Silan-Seitengruppen sind gekennzeichnet durch hydrolysierbare Gruppen und/oder Hydroxylgruppen am Si-Atom.

[0038] Geeignete silanfunktionalisierte Polyetherderivate können beispielsweise reine Polyether sein, die endständig mit Alkoxysilylresten funktionalisiert sind, wie z.B. die als "modified-silane polymers" (MS Polymer®) bekannten Polyetherderivate.

[0039] Besonders geeignete silanfunktionalisierte Polyetherderivate sind silanterminierte Polyurethane und die aus EP 0 269 819 B1, bekannten Ether-, Urethan-, und Harnstoffgruppen enthaltenden silanfunktionalisierten Polyadditionsprodukte oder die aus DE 101 04 079.2-42 bekannten alkoxy-silylfunktionellen Polyether mit linearer oder verzweigter Hauptkette.

[0040] Geeignete silanfunktionalisierte Polyetherderivate können aber auch auf Copolymeren von Polyethern mit anderen Polymeren, wie z.B. Polyestern, Polyolefinen oder Polyorganosiloxanen basieren

[0041] Das silanfunktionalisierte Polyetherderivat enthält somit vorzugsweise Urethangruppen oder Harnstoffgruppen oder Trialkoxysilyl- oder Alkyldialkoxysilylgruppen.

[0042] Die Komponente A der erfindungsgemäßen Zubereitungen enthält neben dem silanfunktionalisierten Polyetherderivat eine antacidwirkende Komponente oder eine Mischung mehrerer antacidwirkender Komponenten. Geeignete antacidwirkende Verbindungen sind generell anorganische oder organische Verbindungen, die Säuren neutralisieren können, wie z.B. Oxide, Hydroxide, Carbonate, Carboxylate bestimmter Metalle mit basischem oder amphoteren Charakter sowie basische organische Verbindungen mit N, As, O, P, S oder Sb als Heteroatom. Von den basischen organischen Verbindungen werden Amine und stickstoffhaltige Heterocyclen, wie z.B. Alkaloide, besonders bevorzugt als antacide Komponente eingesetzt. Schließlich können die Silan-funktionalisierten Polyetherderivate selbst, bei geeigneter Funktionalisierung z.B. mit Aminogruppen, als antacide Komponente wirken.

[0043] Weiterhin sind antacid wirkende Verbindungen im Sinne dieser Erfindung solche Verbindungen, die mit Säuren eine Additionsreaktion eingehen, wie z.B. Isocyanate, Carbodiimide, Epoxide oder Aziridine.

[0044] Als antacid wirkende Komponenten sind auch anorganische Füllstoffe geeignet, die mit antacid Wirkenden organischen Verbindungen oberflächenfunktionalisiert sind. Besonders bevorzugt sind dabei Füllstoffe, die mit weiche Amino-, Isocyanat-, Epoxid-, Carbodiimid- oder Aziridino-Gruppen beladen sind.

[0045] Bevorzugt wird die antacidwirkende Verbindung in der Komponente A in einem Konzentrationsbereich von 0,0001 - 60 % eingesetzt. Besonders bevorzugt sind Konzentrationen von 0,002 - 15%.

[0046] Sowohl die Komponente A als auch die Komponente B können weitere übliche Modifikatoren enthalten, wie z. B. Verdünner, Weichmacher, Füllstoffe, Farbstoffe, Pigmente, Geruchs- und Geschmacksstoffe, Thixotropiermittel, Emulgatoren, Stabilisatoren.

[0047] Die Katalysator-Komponente (Komponente B) enthält als katalytisch aktive Verbindungen eine organische und/oder anorganische Säure bzw. Abmischungen verschiedener organischer und/oder anorganischer Säuren sowie Wasser. Bevorzugt werden Sulfonsäuren eingesetzt, besonders bevorzugt 4-Toluolsulfonsäure. Ebenfalls bevorzugt ist es, wenn die Katalysator-Komponente (B) Wasser enthält. Die Verwendung von mehreren Säuren kann zur Einstellung des Abbindeverlaufes hilfreich sein. Weiterhin kann die Verwendung bestimmter Salze, z.B. Fluoride wie Natriumfluorid, Kaliumfluorid oder Ammoniumfluorid sowie organischer Aminfluoride zur Einstellung des Härungsverhaltens hilfreich sein.

[0048] Die Herstellung von Komponente A und Komponente B kann z. B. nach den in DE 101 04 079.2-42 beschriebenen Verfahren erfolgen.

[0049] Zur Verarbeitung können die Komponenten A und B im Verhältnis 20:1 bis 1:5 abgemischt werden. Vorzugsweise werden die Komponenten im Verhältnis 10:1 bis 1:1 abgemischt.

[0050] Bevorzugt werden die Komponenten A und B in Tuben, Dosen, Schlauchbeuteln oder Doppelkartuschen dargeboten.

[0051] Nachfolgend werden Ausführungsbeispiele der Erfindung dargestellt. Basis-Komponenten mit verschiedenen antacidwirkenden Verbindungen werden nach DE 101 04 079.2-42, Beispiel 5, hergestellt und anschließend in Alu-Tuben abgefüllt (Zusammensetzungen s. Tab. 1). Die Überprüfung der Lagerstabilität bei 60°C zeigt bei den erfindungsgemäßen Zubereitungen einen wesentlich geringeren Viskositätsanstieg gegenüber dem Stand der Technik (s. Tab. 2). Die Zubereitungen aus Tab. 1 lassen sich durch Abmischung mit Katalysator-Komponenten, die nach DE 101 04 079.2-42, Beispiel 3, hergestellt wurden (s. Tab. 3) innerhalb praxistauglicher Verarbeitungszeiten aushärten (s. Tab. 4).

Tabelle 1:

Zusammensetzung der erfindungsgemäßen Basis-Komponenten (A1 - A6); Vergleichsbeispiel: A7								
		A1	A2	A3	A4	A5	A6	A7
	Silanterminiertes Polyetherderivat nach EP 0269 819 B1, Beispiel 3	20,00	20,00	20,00	20,00	20,00	20,00	20,00
	Verdünner (Dibenzylolulol)	20,00	19,99	19,99	19,95	19,95	19,97	20,00
	Füllstoff (Quarzmehl)	56,80	57,00	58,50	58,50	57,00	57,00	58,50
	Strukturmittel	3,00	3,00	1,50	1,50	3,00	3,00	1,50
	Antacidwirkende Verbindung:							
	Basisches Magnesium-Aluminium-	0,2						

Tabelle 1: (fortgesetzt)

Zusammensetzung der erfindungsgemäßen Basis-Komponenten (A1 - A6); Vergleichsbeispiel: A7								
		A1	A2	A3	A4	A5	A6	A7
5	Hydroxy-Carbonat, pH 9-10	0						
	3-Aminopropyltriethoxysilan			0,0 1	0,0 5			
10	Polypropylenglykoldiamin, MW 230					0,0 5		
	4-Hydroxy-2,2,6,6-Tetramethylpiperidin		0,0 1					
15	1,8-Bis(dimethylamino)-naphthalin						0,0 3	

Tabelle 2:

Charakterisierung der Lagerstabilität der erfindungsgemäßen (A1-A6) Basis-Komponenten; Vergleichsbeispiel: A7								
		A1	A2	A3	A4	A5	A6	A7
20	Viskosität (23°C, 3s ⁻¹) unmittelbar nach Herstellung [Pas]	464	312	292	183	434	444	257
25	Viskosität (23°C, 3s ⁻¹) nach einwöchiger Lagerung bei 60°C [Pas]	196 0	985	591	262	116 7	210 0	nicht messbar, Material ausgehärtet

Tabelle 3:

Säuregehalt verschiedener Katalysatorkomponenten (B1-B3), hergestellt nach DE 101 04 079.2-42, Beispiel 3				
		B1	B2	B3
35	Gew.-Anteil 4-Toluolsulfonsäure-Monohydrat [%]	0,2 7	0,3 1	0,5 1

Tabelle 4:

Verarbeitungszeiten- und Shore-Härten verschiedener Abmischungen aus Basis- und Katalysator-Komponenten; Beispiel 7: Vergleichsbeispiel								
	Beispiel	1	2	3	4	5	6	7
45	Verwendete Basis-Komponente	A1	A2	A3	A4	A5	A6	A7
	Verwendete Katalysator-Komponente	B1	B2	B2	B2	B3	B3	B2
	Gewichtsverhältnis von Basis- zu Katalysatorkomponente	5:1	5:1	5:1	5,5: 1	5:1	7:1	5:1
50	Verarbeitungszeit [min:s]	2:3 0	2:5 5	2:3 5	2:3 0	3:4 0	2:5 5	2:1 5
	Shore A (nach 60 min)	55	56	58	55	57	58	59

Patentansprüche

1. Zweikomponentige, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbildende Zubereitung, bestehend aus

einer Basis-Komponente (A) und einer Säureenthaltenden Katalysator-Komponente (B), wobei

A mindestens ein silanfunktionalisiertes Polyetherderivat, mindestens eine antacidwirkende Verbindung und gegebenenfalls weitere Zusätze enthält.

- 5 2. Zweikomponentige, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindende Zubereitung nach Anspruch 1, wobei die antacid wirkenden Verbindung einen Anteil von 0,0001 - 60 %, vorzugsweise von 0,002 - 15 %, aufweist.
- 10 3. Zweikomponentige, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindende Zubereitung nach Anspruch 1 oder 2, wobei
A 5-95% mindestens des silanfunktionalisierten Polyetherderivates, 0,002 - 15 % der mindestens einen antacidwirkenden Verbindung, 0-90% eines inerten Verdünnungsmittels, 0-60% weiterer Modifikatoren enthält.
- 15 4. Zweikomponentige, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindende Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das silanfunktionalisierte Polyetherderivat Urethangruppen enthält.
- 5 5. Zweikomponentige, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindende Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das silan-funktionalisierte Polyetherderivat Harnstoffgruppen enthält.
- 20 6. Zweikomponentige, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindende Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das silanfunktionalisierte Polyetherderivat Trialkoxysilyl- oder Alkyldialkoxysilylgruppen enthält.
- 25 7. Zweikomponentige, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindende Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die antacidwirkenden Verbindungen gewählt sind aus: Basische oder amphotere Oxide, Hydroxide, Carbonate, Carboxylate, basische organische Verbindungen mit N, As, O, P, S oder Sb als Heteroatom.
- 30 8. Zweikomponentige, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindende Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei stickstoffhaltige organische Verbindungen als antacidwirkende Verbindungen eingesetzt werden.
- 35 9. Zweikomponentige, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindende Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei organische Verbindungen mit Isocyanat-, Epoxid-, Carbodiimid- oder Aziridino-Gruppen als antacid wirkende Verbindungen eingesetzt werden.
- 40 10. Zweikomponentige, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindende Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Katalysator-Komponente (B) 4-Toluolsulfonsäure enthält.
- 45 11. Zweikomponentige, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindende Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Katalysator-Komponente (B) Wasser enthält.
- 50 12. Verwendung der zweikomponentigen, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindenden Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche zur dentalen Abformung.
- 55 13. Verwendung der zweikomponentigen, bei Raumtemperatur zu einem elastomeren Material abbindenden Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Darbietung der Komponenten (A) und (B) in Tuben, Dosen, Schlauchbeuteln oder Doppelkartuschen erfolgt.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 03 02 0305

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
Y	WO 01 79328 A (WANEK ERICH ;3M ESPE AG (DE); ECKHARDT GUNTHER (DE); KUPPERMANN BE) 25. Oktober 2001 (2001-10-25) * Seite 4, Zeile 20 - Seite 5, Zeile 31 * * Seite 6, Zeile 22 * * Seite 7, Zeile 27 - Seite 8, Zeile 31 * * Seite 9, Zeile 15 - Zeile 18 * * Seite 11, Zeile 1 - Zeile 11 * * Tabellen 1,3 * * Ansprüche 1-12 *	1-13	A61K6/10
Y,D	EP 1 226 808 A (HERAEUS KULZER GMBH & CO KG) 31. Juli 2002 (2002-07-31) * Absatz [0012] - Absatz [0020] * * Beispiel 3 * * Anspruch 6 *	1-13	
Y,D	EP 0 269 819 A (BAYER AG) 8. Juni 1988 (1988-06-08) * das ganze Dokument *	1-13	
A	EP 0 901 785 A (ESPE DENTAL AG) 17. März 1999 (1999-03-17)		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
A	EP 1 081 191 A (HERAEUS KULZER GMBH & CO KG) 7. März 2001 (2001-03-07)		A61K
A,D	DE 44 39 769 A (MUEHLBAUER ERNST KG) 9. Mai 1996 (1996-05-09)		
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort MÜNCHEN		Abschlußdatum der Recherche 17. Dezember 2003	Prüfer Paloniemi Legland, R
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument ä : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EPO FORM 1503 03.82 (P04/G03)

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 03 02 0305

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentedokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am

Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

17-12-2003

Im Recherchenbericht angeführtes Patentedokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0179328 A	25-10-2001	DE 10018918 A1	15-11-2001
		AU 4654201 A	30-10-2001
		WO 0179328 A1	25-10-2001
		EP 1274769 A1	15-01-2003
		JP 2003533556 T	11-11-2003
		US 2003153726 A1	14-08-2003
EP 1226808 A	31-07-2002	DE 10104079 A1	08-08-2002
		EP 1226808 A2	31-07-2002
		JP 2002226317 A	14-08-2002
		US 2002156149 A1	24-10-2002
		US 2003083399 A1	01-05-2003
EP 0269819 A	08-06-1988	DE 3636974 A1	05-05-1988
		AT 97925 T	15-12-1993
		CA 1327368 C	01-03-1994
		DE 3788340 D1	13-01-1994
		EP 0269819 A2	08-06-1988
		ES 2046982 T3	16-02-1994
		JP 2544407 B2	16-10-1996
		JP 63112614 A	17-05-1988
		US 5118290 A	02-06-1992
EP 0901785 A	17-03-1999	DE 19740234 A1	18-03-1999
		AU 740018 B2	25-10-2001
		AU 8318198 A	25-03-1999
		CA 2247225 A1	12-03-1999
		CN 1220138 A	23-06-1999
		EP 0901785 A2	17-03-1999
		JP 11139921 A	25-05-1999
		US 6383279 B1	07-05-2002
EP 1081191 A	07-03-2001	DE 19942467 A1	26-04-2001
		AT 236222 T	15-04-2003
		DE 50001595 D1	08-05-2003
		EP 1081191 A2	07-03-2001
		JP 2001106915 A	17-04-2001
		US 6503994 B1	07-01-2003
DE 4439769 A	09-05-1996	DE 4439769 A1	09-05-1996

EPO FORM P0481

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

